昭60-174797 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int_Cl_4

織別記号

庁内整理番号

四公開 昭和60年(1985)9月9日

C 07 H 19/073 A 61 K 31/70

ADU

7252-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全19頁)

N-アロイルチミジン誘導体ならびに抗腫瘍活性物質の毒性低下剤 図発明の名称

> 爾 昭59-29512 创特

突出 昭59(1984)2月21日

砂発 明 者 藤

费中市西級丘1-4番27-131号

砂発 明 者 安 井 A.

牛胸市计町882番地16

明 者 砂発

安· 和 枚方市楠葉並木2丁目28番8号

仍発 明 者 7

大阪市城東区野江1-7番24-715号

明 砂発 者 岩 雄 光

枚方市東中振2-20番1-705号

永 明 伊発 者 宮

久 知

摂津市新在家1丁目9番16号

@発 明 创出

昌 敏 賀

京都府相楽郡加茂町南加茂台3丁目3番地1

フナイ薬品工業株式会

大阪市東区釣鐘町2丁目40番地

社

桰 本

四代 理 人 弁理士 南

1. 発明の名称

N-アロイルチミジン誘導体ならびに抗 順傷活性物質の選性低下剤

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 一般式、

(式中、Plは水素原子、アルキルカルポニル アルケニルカルポニル基、アルコキシカ ルポニル基、無鑑拠の若しくは危機されたフ シカルポニル基まだは無置換の若しく は置換されたフエニルカルポニル基を、 Rºは 水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロ 原子ざたはアルキレンジオキシ基を、ユ は1または2の整数を示す。)

て表わされるN-アロイルチミジン誘導体。

- (2) R¹が水素原子である特許請求の範囲第1項 記載のN-アロイルチミジン誘導体。
- Rdが炭素原子数2ないし6個のアルキルカ ルポニル基である特許請求の範囲第1項記載 のN-アロイルチミジン誘導体。
- Rが炭素原子数2ないし5個のアルコキシ カルポニル基である特許請求の範囲第1項配 戯のN-アロイルチミジン誘導体。
- (5) R¹がアルコキン置換フエノキシカルポニル 禁である特許請求の範囲第1項記載の N − 7
- アがメチルカルポニル基、プロピルカルポ ニル基またはペンチルカルポニル基である特 許請求の範囲第3項記載のN-アロイルチミ ジン跳送体。
- (7) R¹がメトキシカルポニル基、エト ポニル基またはプトキシカルポニル茶で **停許請求の範囲第4項記載の ≧ − ァ**ロ

ミジン誘導体。

- (B) Rがメトキシフェノキシカルボニル基である特許額求の範囲第5項配載のリーアロイルチミジン誘導体。
- (9) R²が炭素原子数1ないし4個のアルキル基である特許請求の範囲第1項ないし第8項のいずれかに配敷のN-アロイルチミジン誘導体。
- (I) R*がメチレンジオキシ共である特許請求の 範囲第 1 項ないし第 8 項のいずれかに記載の N - アロイルチミジン誘導体。
- (2) R²がフン妻原子、塩寮原子または臭衆原子 である特許朋求の範囲第1月ないし第8項の いずれかに配敵のリーアロイルチミジン誘導 体。
- (13) 一般式、

発明の詳細な説明本発明は、一般式(1)

$$(R^{2})_{\Pi}$$

$$CO_{N}$$

$$CH_{3}$$

$$(I)$$

(式中、Plは水栗原子、アルキルカルポニル茶、アルケニルカルポニル茶、アルコキシカルポニル茶、無関換の若しくは微微されたフェノキシカルポニル茶または無限後のおしくは破検されたフェニルカルポニル茶を、Piは水楽原子、アルキル茶、アルコキシ茶、ハロゲン原子またはアルキレンジオキン茶を、「は」または2の移数を示す。)

で表わされる N - アロイルチミジン誘導体およびとれを使用する抗腫瘍活性物質の森性低下剤 に関する。 (R²)n CO CH₃

(I)

(式中、R¹は水素原子、アルキルカルポニル 高、アルケニルカルポニル基、アルコキシカ ルポニル為、無理換の若しくは配換されたフェノキシカルポニル基または無限換の若しく は随換されたフェニルカルポニル基を、R²は 水素原子、アルキル港、アルコキシ基、ハロ ゲン原子またはアルキレンジオキシ基を、ロ は1または2の整数を示す。) で表わされるN-アロイルチミジン誘導体を 使用することを特徴とする抗腫瘍活性物質の 毒性低下剤。

本発明者等は、抗関級作用を有する化合物の 等性ないし副作用をより低減させることを目り として、研究を食れた結果、一般式(1)で表わす れる新規なトーアロイルチミジン誘導体が所用 する優れた作用を有し、これらを抗腫瘍作用 有する化合物と併用すると、その抗腫瘍活性物 質の毎性ないし副作用、就中、消化管、体重及 び白血球に対する影響が軽減されることを見い 出した。本発明はかかる知見に基づくものである。

本発明に係る前配一般式(I)の化合物は、抗顧 傷作用を有する物質の強性ないし副作用を低減 する優れた作用を有する有用な化合物である。 本発明により提供される新規化合物は、一般 式(I)で表わされるN-アロイルチミジン誘導体 である。一般式(I)において、Plで表わされるア ルキルカルボニル基のアルキル基としては固 のまたは関鎖を有するアルキル基、好ましくは、 メチル、エチル、ロープロピル、インプチル、ローマ

Jan Vieren (1991) 1998 - Janear Christin Ser S

ンチル、イソペンチル、n - ヘキシル、n - ヘ プチル、n-オクチル、n-ノナニが等のアル キル茶を、アルコキンカルポニル茶のアルコキ シ基としては、直鎖のまたは飼鎖を有するアル コキシ菸、好ましくは、メトキシ、エトキシ、 n - プロポキシ、イソプロポキシ、n - フトキ シェイソプトキン、セープトキン等のアルコキ **少善を、アルケニルカルポニル苺のアルケニル** 恭としては、エテニル、1-プロペニル、2-プロペニル、1-ナテニル、2-プテニル、3 - プテニル部のアルケニル若を、関換フエノキ シカルポニル基及び環換フエニルカルポニル基 の脱櫓薪としては、好ましくは、メチル、エチ ル、ロープロピル、イソプロピル、ロープチル、 イソプチル、t-プチル等のアルキル基、メト キシ、エトキン、n-プロポキン、インプロポ キシ、n-プトキシ、イソプトキシ、 t-プト 中ン等のアルコキシ苗、塩素、臭素、フツ素等 のハロゲン原子を挙げることができる。

また、Pで表わされるアルキル基、アルコキ

ン基及びハロケン原子としては、それぞれ上記、RTで表わされる壁換フェノキンカルポニル基の 関換基として挙げたアルキル基、アルコキン基 及びハロゲン原子と同様の務または原子を、ア ルキレンジオキン英のアルキレン葉としてはメ チレン、エチレン、プロピレン等のアルキレン 基を挙げることができる。

本務明の(1)式の化合物は、例えば、(1)式中の Rが水素原子の場合には、チミジンを、シリル 化剤と反応させてシリル体とした後、一般式(1)

$$(R^2)_{\Pi} \times - \cos x \qquad (0)$$

(式中、P²及び n は前記に同義で、 x はハロゲン原子を示す)

で扱わされる酸ハロゲン化物を反応させ、次いで脱シリル化反応を行うことにより製造することができる。シリル体を得る反応に使用するシリル化剤としては、トリメチルクロルシラン、トリエチルクロルシラン等を好ましく挙げることができる。この反応におけるシリル化剤の使

得られたシリル体と一般式(II)で表わされる酸ハロゲン化物との反応は、通常、有機熔盤中、有機塩姜物質の存在下に行うのが好ましく、酸ハロゲン化物のハロゲン、としては塩素、臭素等を、有機塩基物質としては削配シリル化反応で用いたと同様のものを挙げることができ、有

機溶媒としては、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類、メチルエチルケトン、アセトン、ジエチルケトン等のケトン類、アセトニトリル、ピリジン、ジメチルホルムアミド等を好ましく挙げることができる。

この反応に使用される酸ハロゲン化物の使用 割合は、チミジン1モルに対し、1モル以上あればよく、好ましくは1.3倍モルないし6倍モルであり、有機塩基物質の使用割合は、酸ハロゲン化物1モルに対し、1モル以上あればよく、好ましくは1モルないし6倍モルである。

この反応は室温で進行するが所報により、加温することにより、より反応の進行を早めることができ、反応時間は 0.5 時間ないし 2 時間で充分である。

次に、前述した脱シリル化反応は、ノタノール、エタノール、プロパノール等の溶媒中、好ましくは確峻、塩酸、臭酸等の酸の存在下に、通常の方法で行うととができ、反応は室礁で進行し、反応温度は 0.5 時間 ないし 1 時間で充分

である。一方、(1) 式中の R¹ が水溶版子以外の基である場合には、本発明の(1) 式の化合物は、チミジンに一般式価

Plv

(m)

(式中、R¹は前配した意味を有し、Y はハロゲン原子を示す。)

または、一般式 (IV)

 R^1_{ij} 0 (iv)

(武中R¹は前配した意味を有する)

で表わされる酸ハロゲン化物または酸無水物を 反応させて、一般式(V)

(式中、R¹は前記した意味を有する)
で扱わされるチミジン誘導体とし、次いでとの ようにして得られたチミジン誘導体に前記一般 式(II)で表わされる酸ハロゲン化物を反応させる

で使用される塩基物質及び溶媒としては、前記 シリル体と一般式(II)で表わされる酸ハロゲン化 物との反応に関して挙げたものと同様のものを 挙げることができる。

この反応に使用される酸ハロゲン化物の使用割合は、チミジン誘導体1モルに対し、1モル以上であればよいが、好ましくは1.3 倍モルないし6倍モルである。反応は室園ないし溶媒の沸とう温度、好ましくは室園ないし80°Cで進行し、反応時間は2時間ないし12時間で充分である。

このようにして生成する反応混合物中から生成物または一般式(I)で扱わされる本発明の化合物を取得する場合には、通常川いられる処理操作、例えば抽出、クロマトグラフィー、再結晶蒸留等の方法を用いて分離幇級操作を行うことによつて得ることができる。

次に、一般式(I)の化合物およびその製造例を 掲げる。

实施 例 1

ととにより製造するごとができる。

上記チミジンと一般式師の化合物または一般式(IV)で扱わされる化合物との反応は、通常塩基物質の存在下または非存在下に溶媒中で行うのが好ましく、ここで使用される酸ハロゲン化物のハロゲン、塩基物質及び溶媒としては前配シリル体と一般式(II)で表わされる酸ハロゲン化物との反応に関して挙げたものと同様のものを挙げることができる。

この反応に使用される酸ハロゲン化物及び酸無水物の使用割合はチミジン1モルに対し、2倍モル以上であればよく、好ましくは2倍モルないし6倍モルである。

この反応は0℃ないし番葉の部とう温度、好ましくは室温ないし80℃で進行し、反応時間は0.5時間ないし3時間で充分である。

次いて、このようにして得られた一般式(V)で 表わされるチミジン誘導体と一般式(L)で表わさ れる酸ハロゲン化物との反応は、通常、塩基物 質の存在下に群鉄中で行うのが好ましく、ここ

チミジン3.00g(12.4ミリモル)、トリメチ ルクロルシラン3.519(32.2ミリモル)をアセ トニトリル40配化攪拌懸濁させ、氷水で冷却下 **にトリエチルアミン6.26g(62.0ミリモル)を** 加えた。反応液を窒温に戻して2時間攪拌した 後、3-メチルペングイルクロリド2.49.8(16.1 ミリモル)を加えて更に1時間攪拌を継続した。 析出品を戸去し、戸液を減圧下に砂槌した。残 盗をエタノール40mlに溶解した後酢酸3.00g (50.0ミリモル)を加えて30分間 氫温で機拌し た。反応被を滅圧下に改縮し、タール状況流を シリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精 製した(メタノール:クロロホルム=4:96で 路出)。 波圧下に 裕族を留去して 3 - (3 - メ チルペンソイル)チミジンの粉末3.649(81.5 5)を得た。

UVスペクトル: A EtoH (nm): 257.5
NMRスペクトル: δ (ppm), CDCL3:

チミジン部分: 1.93 (d, J=1Hz, C₀-CH₃)、 2.31 (dd, J=5Hz, 6.5Hz, C₂-H)、2.452.90 (m, 2 × 0H), 3.70 - 4.00 (m, $C_{4'}$ - H, $C_{5'}$ - H), 4.35 - 4.60 (m, $C_{3'}$ - H), 6.19 (t, J = 6.5 Hz, $C_{1'}$ - H), 7.59 (d, J = 1 Hz, C_{6} - H)

ベンソイル部分; 2.39 (a, CH₃)、7.30 -7.80 (4 H, m)

元素分析値; C16H20N2O8・0.05 CHCL8としての

計算值份 C 59.18, H 5.52, N 7.65

突砌钽(92) C 59.06. H 5.68. N 7.49

实施例2~3

実施例 1 と同僚にして散挟 共 (H^a)n を有する ペンソイルクロリドを用いて第 1 表に示す化合 物を製造した。その結果を第 1 数に示す。

第 1 表

実施例	(1)式中の	(1) 太中の	性状収率	UAYETOH	NMR 8 (ppm) CDC4	, s	元章分析值 計 భ 值(5)
ויט צווג א	R,	(R ^a)n	(≰)	(nm)	チミ・ジン 部分	ペンソイル部分	奥湖镇(4)
2	水 索	3.4 - メチレン ジオキシー	粉 末 70	235 274 310(sh)	1.93(d.J=1R2, C ₆ -CH ₅) 2.31(dd,J=5Rz, 6.5Rz, C ₂ -H) 2.45-2.80(2H, m, D ₁ O誘加で 病失) 3.60-4.00(m, C ₂ -H, C ₂ -H) 4.35-4.60(m, C ₃ -H) 6.18(t,J=6.5Rz, C ₁ -H) 7.35(d,J=2Rz, C ₆ -H)	6.06(a,CH _a) 6.86(d,J=8Hz, C ₅ -H) 7.40-7.60(m, C ₃ -H,C ₆ -H)	C16 H ₁ 6 N ₂ O ₆ として C55.39. H4.65. N7.18 C55.26. H4.99, N6.83
. 3	水 素	3-フルオロー	粉 末 83	251.5 270(sh)	1.91(4, J=1 z, C _o -CH ₅) 2.27(44, J=5 z, 6.5 z, C _a '-H) 2.65-3.35(2H, m, D ₂ o 統加で 消失) 3.85-4.00(m, C _a '-H, C _o '-H) 4.30-4.55(m, C ₃ '-H) 6.18(t, J=6.5 z, C ₁ '-H) C _o -H(7.30-7.80 に食なる)	7.30-7.80(m)	C53.22, H4.47, N7.13

炭的的

ピリジン 100 mb K チミジン 7.60 g (31.4ミリ モル)、無水酢酸9.619(94.2ミリモル)を加 え70℃に1.5時間加熱した。反応液を放圧下に 農稲し、油状殻流にエーテルを加えると結晶化 した。結晶を炉取して8.949(87.3%)の3'.5' -ジーローアセチルチミジンを得た。灰いてジ オキサン50m化上記で得た 3'.5' - ジーローアセ チルチミジン5.00g(15.3ミリモル)及びトリ エチルアミン2.23g(22.1 ミリモル、2 - メチ ルベンソイルクロリド2.85g(18.4ミリモル.) を加え室温で2時間攪拌後70℃に5時間加熱し た。トリエチルアミン1.52g(15.0ミリモル)、 2 - メチルペンソイルクロリド1.89g(12.2ミ リモル)を追加して製に5時間加熱した。反応 放を氷水 300 配に注き機律洗浄板、水層を除き、 油状残盗を酢酸エチル 200 m8 化溶解して飽和食 塩水で洗浄した。酢酸エチル州を Naa 80a で乾燥 した後似圧下に溶媒を留去して得られた段流を シリカゲルカラムクロマト グラフィー (クロロ

ホルムで溶出)により精製した。 該圧下に溶媒を留去して3.96%の粉末を得た。 エタノールから結晶化させて3.35%(49.3%)の3'.5'ージー
0 ーアモチルー3 ー (2 ーメチルペンソイル)
チミジンを得た。 酸点: 114 ー 115 ℃。
UVスペクトル: 人 EtOH (nm): 257.5

NMR スペクトル; & (ppm), CDC Lo:
チミジン部分: 1.97(e, Co-CHo), 2.08(e, CHo), 2.14(e, CHoC), 2.4付近(m, Co-H), 4.15-4.45(m, Co-H, Co-H), 5.10-5.30(m, Co-H), 6.30(dd, J=8 llz, 6 llz, C1'-H), 7.10-7.70に重なる(Co-H)
ベンソイル部分: 2.70(e, CHo), 7.10-7.70
(m, Co-H, Co-H, Co-H), 7.80-8.00(m.

元案分析値: Ca2Ha4NaOaとしての 計算値(名) C 59.46, H 5.44, N 6.30 実測値(名) C 59.51, H 5.35, N 6.29

Co - R)

実施例4と同様の操作を用いで第11 表に示す

85	Œ	安
8 5	u	5 75

実施例	(I)式中の R ¹	(I) 式中の (R [®])n	耐点で (再結品搭牒) 収率(★)	(nm)	HMR d (ppm) テミジン 部分	CDCL:	元素分析値 〔分子式〕 計算値(多) 実配値(多)
5	アセチル	3ーメチル	129.5-130.5 (Etoh) 62.5	257.5	1.98 (d, J=1Hz, C ₆ -CH ₅) 2.09 (a, CH ₅ CO) 2.15 (e, CH ₅ CO) 2.5 付近 (m, C ₇ -H) 4.15-4.45 (m, C ₇ -H, C ₇ -H) 5.15-5.30 (m, C ₇ -H) 6.30 (dd, J=8Hz, 6Hz, C ₇ -H) 7.30-7.45 化酸之 (C ₆ -H)	2.40(0,CB ₃) 7.30-7.45(0,C ₄ -B, C ₆ -H) 7.50-7.75(m,C ₂ -H, C ₆ -H)	(C _{2.2} H _{2.6} N ₂ O ₉) C 59.46. H 5.44, N 6.30 C 59.49. H 5.39, N 6.47
6	アセチル	4 - 1 ソ プロピル	33.5-134.5 (BtOH) 63.0	263	1.97(d, J= 1Hz, C ₀ -CH ₅) 2.08(c, CH ₃ CO) 2.14(e, CH ₃ CO) 2.14付近(m, C ₆ -H) 4.15-4.45(m, C ₆ -H, C ₆ -H) 5.10-5.30(m, C ₃ -H) 6.30(dd, J=8Hz, 5.5Hz, C ₁ -H) 7.38(ベングイル何分に重なる)	1.23(d, J=7Rz, CH ₃ ×2) 2.85-3.20(m, CH) 7.34(d, J=8.5Rz, C ₃ -H, C ₆ -H) 7.83(d, J=8.5Rz, C ₂ -H, C ₆ -H)	(C _{E4} H _{E8} N ₂ O ₆) C 61.01, H 5.97, M 5.93 C 61.12, H 5.98, N 6.08
7	アセチル	4-7A**	108.5-110 (Ether) 46.1	257	1.89(d, J= 1Hz, C ₅ -CH ₃) 2.09(s, CH ₃ CO) 2.14(s, CH ₃ CO) 2.4(f) (m, Cg-H) 4.15-4.45(m, C ₆ -H, C ₅ '-H) 5.10-5.20(m, C ₅ -H) 6.29(dd, J=8Hz, 5.5Hz, C ₇ '-H) 7.38(d, J=1Hz, C ₆ -H)	7.17(T, J=9Hz. C ₃ -H, C ₅ -H) 7.96(dd.J=9Hz.5Hz, C ₂ -H, C ₆ -H)	C 56.25, H 4.72, N 6.25 C 56.15, H 4.79, N 6.52
8	4ーメトキン フェノキシ カルポニル	4-エテル	132-133 (EtOH) 53.5	216(eh) 267	1,93 (d. J=1 IZ, C ₀ -CH ₃) 2.5 付近 (c _F -H, CH ₆ に 直なる) 3.80 (e, 2×CH ₅ O) 4.40-4.65 (m, C ₆ -H, C ₆ -H) 5.25-5.45 (m, C ₅ -H, C ₆ -H) 6.45 (d. J-B IZ, 6 IZ, C ₁ -H) 6.90 (d. J=9 IZ, C ₃ -H, C ₆ -H) 7.08 (d. J=9 IZ, C ₆ -H, C ₆ -H) 7.53 (d. J=1 IZ, C ₆ -H)	1.24(t, J=7.5Hz, CH ₃) 2.71(q, J=7.5Hz, CH ₃) 7.30(d, J=8.5Hz, C ₃ -H, C ₀ -H) 7.84(d, J=8.5Hz, C ₂ -H, C ₆ -H)	C 62.31. B 5.08, N 4.15 C 62.28, H 4.95, N 4.10

実施例 9

ジオキサン40配に実施例1と同様の操作によ り得られた 3'.5' - ジーローアセチルチミジン 1.508(4.60ミリモル)及びトリエチルアミン 2.88al(20.6ミリモル)、ペンソイルクロリド 1.95 8 (13.8 ミリモル) を加えて70℃に3時間 加熱した。トリエチルアミン 2.0 ml (14.4ミリ モル)、ペンソイルクロリド1.30g(9.22ミリ モル)を加えて70℃に3時間加熱を転続した。 反応敵を放圧下に機械して、奴抗を酢酸エチル 150 mt に 溶解して飽和食塩水で洗剤した。 酢酸 エチル溶液をNa2804で乾燥した後、波圧下に茶 媒を留去して得られた残骸をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(クロロホルムで宿出)に より精製した。被圧下に密媒を図去して1.59% (80.4 %) の 31.51 - ジーローアセチルー 3 ーペ ンソイルテミジンを粉末として得た。 UVスペクトル: A EtOH (nm): 252.5 NMR スペクトル; ð (ppm), CDCLs:

チミジン部分: 1.97 (d, J=1 llz, Co - CHa)、

2.08 (8, CH₃CO), 2.14 (8, CH₃CO), 2.4 付近 (m, C₂'-H), 4.15-4.45 (m, C₄'-H, C₆'-H), 5.10-5.30 (m, C₃'-H), 6.29 (dd, J=8Hz, 6 \overline{U} z, C₁'-H), 7.39 (d, J=1Hz, C₆-H)

ベンソイル部分: 7.30-7.70 (m. C₃-H. C₄-H. C₅-H), 7.90 (dd. J=6.5 Hz, 2 Hz, C₂-H, C₆-H)

元絮分析値: C₂₁H₂₂N₂O₆ としての 計算値例 C 58.60, H 5.15, N 6.51 実初値例 C 58.34, B 5.23, N 6.74

実施例10~20

実施例9と同様の操作を用いて第二 装に示される実施例10 ないし実施例20 の化合物を製造した。その結果を第二数に示す。

実施例	(1)式中の段	川武中の(ポ)。	性状 収率(分	(nm)	ま (ppm) テミジン 部 分	CDCLs ペンソイル部分	〔分子式〕 計算値(5) 実顔値(5)
10	アセチル	2.3ージメトキン	份 末 62.6	213.5 263.5 322	1.94 (d, J=1Hz, C ₀ -CH ₃) 2.07 (e, CH ₃ C0) 2.13 (e, CH ₃ C0) 2.4 付近 (m, C ₂ -H) 4.10-4.40 (m, C ₂ -H, C ₃ -H) 5.10-5.30 (m, C ₂ -H, C ₃ -H) 6.29 (dd, J=8Hz, 6Hz, C ₁ '-H) 7.35 (d, J=1Hz, C ₃ -H)	3.81 (a, OCH ₃) 3.85 (a, OCH ₃) 7.13 (d, J=5, SHz, C ₆ -H) 7.14 (d, J=4Hz, C ₄ -H) 7.52 (dd, J=5, 5Hz, 4Hz, C ₆ -H)	(C ₂₅ H ₂₆ N ₂ O ₁₀) C 56.32, H 5.34, N 5.71 C 56.23, H 5.49, N 5.91
ıi.	イソプチル カルポニル	3.5 - ジメチル	油状物 51.9	261.5	1.16(d, J=70z, 2×CH ₃) 1.23(d, J=7H ₂ , 2×CH ₃) 1.97(d, J=1H ₂ , C ₅ -CH ₃) 2.4 付近(m, C ₅ -H) 2.6 付近(m, C ₅ -H) 2.6 付近(m, C ₇ -H)(重なる 12×CHCO) 4.15-4.45(m, C ₇ -H, C ₆ -H) 5.15-5.30(m, C ₇ -H, C ₇ -H) 7.40(d, J=9H ₂ , 6H ₂ , C ₇ -H) 7.40(d, J=1H ₂ , C ₅ -H)	2.34 (**, 2×CH ₃) 7.27 (d, J=1Hz, C ₆ -H) 7.50 (d, J=1Hz, C ₂ -H, C ₆ -H)	C 60.11, H 6.34, N 5.15 C 59.86, H 6.18, N 5.09
12	1-プロペニ ルカルポニル	3,4 - メチレン ジオキシ	粉 宋 39.7	236 272.5 317(ah)	1.85-2.00 (m, 2×CH ₃) 1.93 (d, J=1∏ _L , C ₀ -CH ₃) 2.4 付近 (m, C _{d'} -H) 4.20-4.55 (m, C _{d'} -H, C _{d'} -H) 5.20-5.40 (m, C _{d'} -H, C _{d'} -H) 5.70-6.00 (m, 2×CH ₃ CH=CHC0) 6.33 (dd, J=6∏ _L , 6∏ _L , C _{l'} -H) 7.1 付近 (m, 2×CH ₃ CH=CHCO) 7.37 (d, J=1∏ _L , C _e -H)	6.06(a, CH ₂) 6.85(d, J=8llx, C ₀ -H) 7.37(d, J=2llx, C ₂ -H) 7.50(dd, J=8llx, 2flx, C ₀ -ll)	(C ₂₆ H ₃₆ N ₂ O ₂₀ · 0.1 CHC 2 ₃) C 58.22, H 4.89, N 5.20 C 58.10, H 4.91, N 5.33

(Ьï)

(16	2)			·	·		
13	ペンチルカ ルポニル	4ープロポキシ	油状物 44.5	1	0.75-1.05(m, 2×CH ₃) 1.15-2.10(m,6×CH ₈) 1.96(d, J=1H ₂ , C ₀ -CH ₃) 2.20-2.55(m,2×CH ₈ CO) 2.4付近(m,C ₂ '-H) 4.15-4.50(m,C ₂ '-H,C ₂ '-H) 5.10-5.30(m,C ₂ '-H) 6.29(dd, J=8H ₂ , 5.5H ₂ ,C ₂ '-H) 7.38(d, J=1H ₂ , C ₆ -H)	1.03 (t, $J=7(l_X, CH_3)$ 1.15-2.10 (m, CH_3) 3.98 (t, 6.4 l _X , OCH_2) 6.94 (d, $J=9ll_X, C_3-H$, C_5-H) 7.84 (d, $J=9ll_X, C_2-H$, C_6-H)	C 63.98, H 7.38, N 4.66 C 63.67, H 7.14, N 4.99
14	ペンチルカ ルポニル	3.4 -メテレン ジオキン	油状物 49.7	234 275 317	0.70-1.10 (m, 2×CH ₃) 1.10-1.90 (m, 6×CH ₁) 1.96 (d, J=1H ₂ , C ₈ -CH ₃) 2.15-2.50 (m, 2×CH ₂ CO) 2.4 f ¹ / ₂ (m, C ₄ ' H) 4.10-4.50 (m, C ₄ ' H, C ₈ '-H) 5.10-5.30 (m, C ₃ ' H, C ₈ '-H) 7.36 (d, J=8.5H ₂ , C ₆ -H) 7.36 (d, J=1.5H ₂ , C ₆ -H)	6.06(v, CH _B) 7.13(d, J=8Hz, C ₅ -H) 7.38(d, J=2Hz, C ₂ -H) 7.49(dd, J=8Hz, 2Hz, C ₆ -H)	(C ₃₀ H ₃₈ M ₂ O ₁₀) C 61.42. H 6.53. N 4.78 C 61.43. H 6.52. N 5.09
15	メトキシカ ルポニル	4-エトキシ	初 末 34.0		1.96 (d, J=1H _F , C ₉ -CH ₅) 2.10-2.70 (m, C ₂ '-H) 3.81 (e, CH ₅ O) 3.85 (e, CH ₅ O) 4.25-4.50 (m, C ₂ '-H, C ₂ '-H) 5.10-5.30 (m, C ₂ '-H) 6.38 (dd, J=8H ₅ -6H ₂ , C ₁ '-H) 7.47 (d, J=1H ₅ , C ₉ -H)	1.43(t, J=7Hz, CH ₂) 4.10(q, J=7Hz, CH ₂) 6.92(d, J=9Hz, C ₃ -H, C ₄ -H) 7.87(d, J=9Hz, C ₂ -H, C ₆ -H)	(C _{R3} H ₂₀ N ₂ O ₃) · 0.1 CHC £ ₃) C 53.52, H 5.07, N 5.40 C 53.45, H 4.97, N 5.31

1	13	1

(段	·				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		T
16	エトキンカルポニル	4ーメテル	粉 末 42.9	261.5	1.31(T, J=THz, CH ₃) 1.34(T, J=THz, CH ₃) 1.96(A, J=1Hz, C ₅ -CH ₃) 2.5 付近(B, C ₆ -H, C ₇ -H) 4.10-4.50(B, C ₆ -H, C ₇ -H) 4.22(A, J=THz, CH ₂) 4.27(A, J=THz, CH ₂) 5.10-5.30(B, C ₃ -H) 7.54(A, J=1Hz, GHz, C ₇ -H) 7.54(A, J=1Hz, C ₆ -H)	7.29 (4, J=8 H ₂ , C ₃ - H, C ₅ - H) 7.79 (4, J=8 H ₂ , C ₈ - H, C ₆ - H)	C 57.14. H 5.59. N 5.55 C 57.64. H 5.73. N 5.72
17	エトキシカルポニル	4 - n - プテル	切 宋 41.8	263	1.30 (t, $J=7 Hz$, CH_3) 1.33 (t, $J=7 Hz$, CH_3) 1.95 (0, C_0-CH_3) 2.4 $(7 \frac{1}{12} (m, C_2'-H)$ 4.10 - 4.50 (m, $C_2'-H, C_2'-H$) 4.20 (q, $J=7 Hz$, CH_2) 4.25 (q, $J=7 Hz$, CH_2) 5.10 - 5.30 (m, $C_2'-H$) 6.37 (dd, $J=8 Hz$, EH_2 , $C_1'-H$) 7.54 (d, $J=1 Hz$, C_0-H)	0.91 (t, J=6flz, C H ₃) 1.10-1.80 (m, C H ₈ ×2) 2.66 (t, J=7flz, C H ₃ C H ₃ C H ₃ C H ₃) 7.29 (d, J=8flz, C ₃ -H, C ₆ -H) 7.81 (d, J=8flz, C ₂ -H, C ₆ -H)	C 59.33. H 6.27. M 5.13 C 59.00, H 6.23, M 5.37
18	エトキンカルポニル	3.5 - ジクロル	粉 末 86.9		1.32 (t , $J=7Hz$, CH_3) 1.35 (t , $J=7Hz$, CH_3) 1.97 (d , $J=1Hz$, C_0-CH_3) 2.5 (f) \tilde{H} (m , $C_{f'}-H$) 4.10-4.50 (m , $C_{f'}-H$, $C_{f'}-H$) 4.22 (q , $J=7Hz$, CH_2) 4.27 (q , $J=7Hz$, CH_2) 5.10-5.30 (m , $C_{g'}-H$) 6.38 (dd , $J=8.5$ Hz , GHz , $C_{f'}-H$) 7.56 (d , $J=1Hz$, C_0-H)	7.63 (d, $J=2 \Pi_z$, C_4-H) 7.76 (d, $J=2 \Pi_z$, C_2-H , C_6-H)	С49.39, Н4.32, N 5.01 С49.29, Н4.42, N 5.15

	4.60	3
•	υc	

(80	· <u>' </u>					•	
19	インプトキン カルボニル	4 - プロム	粉 末41.1	265.5	0.95(4, J=6.5Hz, 2×CH ₃) 0.97(4, J=6.5Hz, 2×CH ₃) 1.96(4, J=1Hz, C ₅ -CH ₃) 2.0付近(m, C ₂ -H, C ₆ -CH ₃) 2.4付近(m, C ₂ -H, C ₆ -CH ₃) 3.94(4, J=8.5Hz, CH ₈) 3.99(4, J=6.5Hz, CH ₈) 4.2B-4.50(m, C ₂ -H, C ₆ -H) 5.10-5.25(m, C ₂ -H) 7.52(4, J=1Hz, C ₆ -H)	7.63 (d, J=9Hz, C ₃ -H, C ₅ -H). 7.77 (d, J=9Hz, C ₆ -H, C ₆ -H)	(C ₂₊ H ₃₃ BrN ₂ O ₁₀) C 51.85. H 5.32. N 4.48 C 52.18. H 5.33. N 4.40
20	フエノキシ カルポニル		粉 末38.1	283.5	1.93 (d, J=1Hz, C ₆ -CH ₅) 2.10-2.90 (m, C _{2'} -H) 4.35-4.70 (m, C _{2'} -H, C _{2'} -H) 5.20-5.45 (m, C _{3'} -H) 6.43 (dd, J=8Hz, 6Hz, C _{2'} -H) 7.00-7.55 (m) 7.50 (d, J=1Hz, C ₆ -H)	0.96(t, J=7Hz, CH _B) 1.10-2.00(m, 2×CH ₃) 4.01(t, J=6Hz, CH ₂ O) 6.93(d, J=9Hz, C ₀ -H, C ₀ -H) 7.85(d, J=9Hz, C ₂ -H, C ₆ -H)	C 63.82, H 5.20, M 4.25 C 63.51, H 5.36, M 4.60

夹的例21

31.51-ジーローペンソイルチミジン2.009 (4.44ミリモル)をジオキサン40配化密解した 放る - メトキンペンプイルクロリド3.049(17.9 ミリモル)、トリエチルアミン4.18ml(30.0ミ リモル)を加え70℃に4時間加熱した。反応被 を滅圧下に濃縮した後、強流を酢酸エチル 150 ul に密解して、水、飽和食塩水で洗浄した。酢 酸エチル脂を減圧下に番媒留去し、段流をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホル ムで落出りにて精製した。油状精製物を再度酢 説エチル 150 WK 俗解して希 Na OH、飽和食塩水 の似に洗浄した後減圧下に溶媒を留去し、残液 を再度シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムで搭出)にて桁製した。 波圧下 に 啓蝶を留去すると 粉末として1.45g (55.8 s) の 31.51 - ジー・0 - ペンプイル - 3 - - (3 - メト キシペンプイル)チミジンを得た。 UVスペクトル; A EtOH (nm): 224. 259.5.

水50 xl で 3 回洗争し、硫酸マグネンウムで乾燥した後、波圧下機離した。 得られた残留物を熱
ローヘキサンで洗浄後、酢酸エチル・エーテル
- エタノールから再結晶すると、 d2 9 の 3 - (4
- ロープロポキンペンプイル) - 3'.5' - ピスー
0 - (4 - メトキンフエノキンカルポニル) 2' - デオキン-5 - フルオロウリンンが得られ
た。

310 (ah)

収率:81 多、腋点:93 - 95 C UVスペクトル; A EtOH (nm): 222.5、278(sh)、 283、291(sh)

NMR スペクトル; 8 (ppm), CDC43:

1.67 (d. J = 1 Hz, $C_0 - CH_3$), 2.5 付近(m. $C_{a'} - H$), 3.84 (e. OCH₃), 4.45 - 4.60 (m. $C_{a'} - H$), 4.76 (t. J = 3.5 Hz, $C_{b'} - H$), 5.55 - 5.75 (m. $C_{3'} - H$), 6.44 (dd. J = 8.5 Hz, 5.5 Hz, $C_{1'} - H$), 7.00 - 7.95 (m. $C_{a} - H$, 10 aromatic - H₂), 7.90 - 8.15 (m. 4 - aromatic - H)

を記製造例9の如くして得られた 3.5°-ピス-0-(4-メトキシフェノキシカルポニル)-2'-デオキシ-5-フルオロウリジン409をジオキサン 300 ml に溶解し、これに 4-n-プロポキンペンソイルクロライト229及びトリエチルアミン50 mlを加えた。これを80°Cで 6時間 提件下に放置した後、返圧下避縮した。得られた残渣を酢酸エチル 200 ml に溶解し、飽和食塩

1.50 - 1.96 (2 H, m, $CH_3CH_2CH_2C-$), 3.93 (2 H, t, J = 7 Hz, $CH_3CH_2CH_3C-$), 6.90 (2 H, d, J = 9 Hz, $C_{3,5}-H$), 7.88 (2 H, d, J = 9 Hz, $C_{3,5}-H$)

元業分析値: Csa Has FNa O13 として

計算值(49) C 59.32, H 4.69, N 3.95

実測値(名) C 59.54. B 4.75. N 3.77

なお、前記実施例 8、 及び実施例 11 ないし実施例 20 及び実施例 22 の各例において使用されるチミジン誘導体はそれら自体、新規な化合物である。以下にとれらの新規チミジン誘導体の具体的な製造例を記載する。

級造例 1

ジオキサン50 Wにチミジン3.00g(12.4ミリモル)、クロルギ酸4-メトキンフエニル6.96g(37.2ミリモル)を加えて攪拌 勝潤下にピリジン4.39g(55.5ミリモル)を加えた。添加終了後室園3時間攪拌した後反応液を凝圧下に凝縮した。製造を酢酸エチル150 Wに溶解して飽和食塩水で洗浄した後、波圧下に溶媒を留去し

た。結晶性強液にエタノール 50 mlを加え加熱洗 停した。 放冷硬結晶を炉取して 5.70 g (84.8 g) の 3'.5' - ピスーロー (4 ーメトキンフェノキシ)カルポニルチミジンを得た。 酸点: 171 - 172.5 C。

UVスペクトル: 1 EtOH (nm) : 221、267.5

元 絮 分 析 値: Cao Hao Na O 11 と し て の

計算値(分) C 57.56, H 4.83, N 5.16 実際値(分) C 57.70, H 4.60, N 5.47

ピリジン30 mk にチミジン3.00g(12.4ミリモル)、無水 160 - 酪酸 5.88g(37.2ミリモル)を加え70 C に 2 時間加熱した。反応液を減圧下に機能した板、油状受液を酢酸エチル 150 mk に溶解して飽和盛曹水、飽和食塩水、希碰酸、飽和食塩水の順に洗浄した。減圧下に溶鉄を留去した板、油状残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより物製した(メタノール:クロロホルム=1:59 で 許出)。油状の 3′,5′ージー0-160-プタノイルチミジン4.83g(102g)

UVスペクトル; A EtOH (nm): 264

元 案 分 析 値: C18 H22 N2 O7 と し て の

計算値段 C 57.14, H 5.86, N 7.40 実測値段 C 56.76, H 5.75, N 7.39 製造物 4

ピリジン50 W にチミジン5.009(20.7ミリモル)、無水ローカプロン酸13.39(62.1ミリモル)を加え70℃に3時間加熱した。以下製造例2と同様にして油状の3'.5'-ジーローへキサノイルーチミジン6.029(66.2%)を得た。

UVスペクトル: A EtOH (nm): 264.5

元条分析値: CarHs. N. Oy · 1/10 CHCLs としての

計算值(9) C 58.92, H 7.63% N 6.22 实例如(9) C 58.89, H 7.25, N 6.44

製造例 5

アセトニトリル40 配化チミジン5.00 g(20.7 ミリモル)、クロル炭似エチル5.65 g(51.8ミリモル)を加え、扱いて氷冷下化ピリジン4.91 g(62.2 ミリモル)を加えた。旅川終了侵、氷冷下で 2 時間、宝温で12時間機搾した。反応被

を得た。 曲状物が窒温で結晶化し始めたの元インプロピルエーテルを加えて結晶を析出させた。 組点:80-81.5℃

UVスペクトル; A EtoH (nm): 264

元素分析値: CleHea Na Oy としての

計算值(9) C 56.54, H 6.85, N 7.33

実測値(名) C 56.32, H 6.66, N 7.62

製造例3

ピリジン30 MK にチミジン3.00 g (12.4ミリモル)、無水クロトン酸 5.73 g (37.2ミリモル)を加えて70 C に 2 時間加熱した。反応液を被圧下に凝縮した後、残渣を酢酸エチル 150 ml に溶解して金酸酸、飽和食塩水、希 NaOH、飽和食塩水の肌に洗浄した。酸圧下に溶媒を留去した後、残渣をジリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製した(メタノール:クロロホルム= 2:98 で落出)。油状精製物にエーテルを加えて結晶化させて 2.67 g (57 ま)の 3′.5′ - ジー 0 ークロトノイルチミジンを得た。 徳点: 141.5 ー142.5 C

を被圧下に機能し、没流を酢酸エチル 150 ml に 番解して飽和食塩水で洗浄した。 Nag SO4 で 乾燥 した後、被圧下に溶解を留去した。結晶性没液 をシリカゲルカラムクロマトグラフイーにより 精製した(メタノール:クロロホルム = 1 : 99 で溶出)。 油状精製物をエタノール 50 ml に 溶解 後冷却すると結晶が析出した。 これを炉取して 3'.5'-ピスーローエトキシカルポニル・チミジ ン6.10g(76.3 %)を得た。 限点: 148 - 149

UVスペクトル: A EtoH (nm): 263

元条分析値: C1e Haa Na Oo としての

計算值(名) C 49.74, H 5.74, N 7.25

実砌值(5) C 49.74, H 5.70, N 7.46

数备例6

クロル炭酸エチルの代りにクロル炭酸メチルを用いて製造例 5 と阿様にして 3'.5' - ピス - 0 - メトキシカルボニルチミジンを 23.7 %の収率で得た。 概点: 120.5 - 121.5 C

UVスペクトル: A MAC N (nm) : 263.5

元祭-分析値: C14 B18 Na Oo としての

計算額(分 C 46.93, H 5.06, N 7.82 安割額(分 C 46.94, H 4.97, N 7.87

製造例 7

ジオキサン50 Wにチミジン3.00 V(12.4ミリモル)、クロルギ酸イソプチル5.10 P(37.2ミリモル)を加えた後氷水で冷却した。冷却攪拌下にピリジン4.39 P(55.5ミリモル)を加えた。冷却下に30分間室温で2.5時間攪拌した。 農に70 Cに1時間加熱した後、反応被を滅圧下に機相した。 機道を誹験エチル150 Wに整解して飽和食塩水で洗浄した後滅圧下に密媒を留去した。 油状残渣を1 夜星温に放置すると結晶が折出したので、イソプロピルエーテルを加えて洗浄後辺取して4.85 P(88.5 S)の3'.5'ーピスー0ーイソプトキンカルポニルチミジンを得た。 脚点: 128-129 C

UVスペクトル; A max (nm) : 264 元紫分析飯: CaoHso Na Oo としての 計算値(49 C 54.29. H 6.83. № 6.33 実別値(49 C 54.61. H 6.65. № 6.51 製造例 8

ジオキサン30 配にチミジン3.00g(12.4ミリモル)、クロルギ酸フェニル5.84g(37.2ミリモル)を加えた競拌下にピリジン3.53g(44.6ミリモル)を加えた。70 Cに1時間加熱した後、反応液を破圧下に機超した。残液を酢酸エチル150 配に溶解した後、飽和食塩水で洗浄した。Nag804で乾燥を放圧下に溶解を留去して得られた油状残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製した(メタノール:クロロホルムコ1:99で番出)。油状精製物にエーテルを加えて結晶化させ、鋭いてエタノール50 配から再結晶して3'.5'ーピス-0-フェノキシカルボニルチミジン3.74g(62.6 多)を得た。膨点:124-125 C

UVスペクトル; A BtOH (nm): 262.5 元素分析値: CaaHaaNa Oo としての

2'-デオキシ-5-フルオロウリジン2.009を乾燥ピリジン40m8中に溶解し、次いでこれに4-メトキシフエニルクロロホルメート3.819を落下した。

これを70°Cで4時間放置した後、波圧下に機 続した。

とのようにして得られた残骸を酢酸エチルに 密解し、飽和食塩水で洗浄した扱、磁管マグネ シウムで乾燥し、滅圧下に凝縮した。得られた 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフイー (密磁:2 カメタノールークロロホルム)によ り分面し、 励分を滅圧下に凝縮すると、 3'.5'ー ピスーロー(4 ーメトキンフェノキシカルボニ ル) ー 2'ーデオキシー5 ーフルオロウリジンが 白色結晶として得られた。

収率:73.3%、融点:189.5 - 191 C UVスペクトル; 1 BtOH (nm) : 221.5、269 NMR スペクトル; 8 (ppm, DMSO-d₆): ウリジン部分、2.44-2.65 (2 H, m, C₂'-H)、4.39-4.64 (3 H, m, C₄', g-H)、5.24-5.45 (1 H, m, C₃'-H)、6.24 (1 H, bt, J=7Hz, C₁'-H)、8.02 (1 H, d, J=7Hz, C₆-H)、11.88 (1 H, be, D₂O 添加で消失、-NH-); 3′及び5′位の賦换基部分、3.79 (6 H, e.

CH₅O-X2)、6.86-7.15(8H, m, phenyl-H) 元素分析値: C₂₅H₂₅PN₂O₁₁として

計算值例 C 54.95, H 4.24, N 5.13

実測値(A) C 55.07, H 4.22, N 4.94

本発明により、前記一般式(I)で表わされると ーアロイルチミジン誘導体は、これを抗腫瘍活 性物質と併用すると、当該活性物質の毒性ない し副作用、就中、消化管、体質及び白血球に対 する影響がより軽減されるという格別の効果が もからされる。

前配一般式(I)のN-アロイルチミジン誘導体 と併用される抗腫瘍活性物質としては、例えば 5-フルオロウラシル、6-メルカプトプリン、 マイトマイシンで、プレオマイシン、アクチノマイシン、アランチジン6-メルカプトプリンリポスクレオサイド、5-プロモー2-デオキンクリジン、N1-(2-デトラヒドロフリル)-5-フルオロウランル、2.5-ピス(1-アジリジニル)-3-(2-カルバモイルオキシー1,-メトキシエチル)-6-メチルーペンドキノン、アドリアマイシン、メソトレキセート及び一般式(11)

(式中R*は水条原子、アルキルカルポニル基または重換フェノキシカルポニル基を示し、R*は水米原子または無関拠者しくは軽換フエニルカルポニル基を示す。)

で表わされるフルオロデオキシウリジン誘導体

このようにして得られた生成物に無量挟むしく は直接フェニルカルポニルハライド類を反応させることによつて製造される。

抗団瘍作用を有する化合物と一般式(1)で表わされるチミジン誘導体との使用量の割合は、抗 腫瘍作用を有する化合物 1 モルに対し、一般式 (1)の化合物 0.125 倍モル以上であればよく、1 ないし 2 倍モルが好ましい。

抗腫瘍作用を有する化合物の臨床上の1日の 投与量は 100 ないし1000gの範囲とするのが好ましい。

抗腫瘍作用を有する化合物と一般式(1)で装わされるチミジン誘導体とは別個に投与することもできるが、同時に投与するのが好ましく、この物合には、これら胸化合物を予め配合しておき、これを投与するのが好ましい。

また投与経路は治療目的によつて異なるが、通常静脈内投与、尿腔内投与、坐剤による直腸 内投与の如き非経口的投与、または経口的投与 を挙げることができる。 を挙げるととができる。ことで、一般式側中の P で表のでは、カルポニル基の性換者 ルを及び性換フェノキシカルポニル基の性換差 としては、それぞれ前配一ののではたい。 R で表わされるアルキルカルポニル基ので使れた ルを及びは換フェニルカルポニル基及びでは、 ルタンカルポニル基のででが、R が表してないが、 の基または原子を挙げることができる としては、前配一般式(川中の P で表わされる としては、前配一般式(川中の P で表わされる 使力されるに対フェニルカルポニル基ので 表しては、前配一般式(川中の P で表して としては、前配一般式(川中の P で表して としては、前配一般式(川中の P で表して としては、前に、前に、一般な としては、前に、一般な とができる。

また、一般式(III)中の PPが無値換若しくは世ャフェノキンカルポニル基であるフルオロデチョンウリジン誘導体は例えば2'ーデオキシー5ーフルオロウリジンに無値換もしくは値換るフェンカルポニルクロライド組を反応させるか、グーデオキシー5ーフルオロウリジンにホマンを反応させて得られる生成物に無値換っエノール類を反応させるか、または、

. 投与の刹形としては、抗腫瘍作用を有する化合物及び一般式(1)で表わされるチミジン誘導体につき各々の単位宛25 マないし 300 マ及び 10 マないし1000 マを成分として含有する錠剤、カプセル剤あるいは注射剤等が挙げられる。

本発明によつて提供される毒性低下剤につき、以下に述べる如くその抗腫瘍活性及び毒性の調定実験を行ない、これら実験結果に基づき、その治療係数を求めた。

- ザルコーマ 180 における抗順瘍活性および 毒性測定の試験
 - (i) 抗腫瘍作用を有する化合物と一般式(i)で 表わされるチミジン誘導体を同時に軽口投 与した系での試験
 - (a) 抗腫瘍活性測定の試験

ザルコーマ 180 腫瘍細胞(ICR 系雄性マウスの腹腔内に株代培養されているもの)の約1000万値を 5 進齢の ICR 系雄性マウスの鼠径部皮下に移植した。 24 時間 後に、後記の第17 表及び第 97 表中に示す

割合で抗原腐作用を有する化合物とチミ ジン朗導体とを配合したものを.5 ダアカ シャ水溶液または1多ツィーン80-生理 **食塩水のみを、各動物苑 0.1 a8/10 8 の** 同一各位で、1日1回、7日間、経口ノ ンデにより投与し、連日、投与庭前に各 助物の体質を測定した。抗風瘍作用を有 する化合物の投与盤は、個々の化合物に より異なるが、領ね、1四/kg ないし 256 平/kgの範囲であり、抗腫癌作用を 有する化合物のみ及び抗闘場作用を有す る化合物に本発明のチミジン酵淋体を配 合した場合には、配合モル比を1:0.125 ないし1:20として、四一化合物につき、 投与母を1ないし4段階にわたり変え、 各投与段階毎に1群のマウス(6匹から なる)に投与した。尚、対照群には18匹 のマウスを用いた。

移根から8日目にマクスをエーテル麻 酔下に放血することによつて致死せしめ、

級より求めた。

虹に、抗順協活性とお性との関係を知るために、治療係款として BWo.o とT/C:0.70 及び T/C:0.50 との比(BWo.o/T/C:0.50)を求めた。

また、用量作用血線を求めない場合には、8日目射殺直前の平均体重の投与前の平均体重に対する比を各群毎に求め、その対照群の比に対する相対値(BW)をT/Cの値で除した数値(BW/T/C)を治療係数として求めた。

(1) 白血球数化及促了影響

8日目母教時に採血した血中の白血球数を、トーア自効血球計数装置・モデル CC - 108 を用いて測定し、対照群の白血球数の30 9を示す用数(L/C: 0.30)を用性作用曲線より求めた。

更に、抗酸腐活性と骨値への写性と の関係を知るために、治療係数として その題島組設を摘出し、直ちに隠島政技を測定した。個々の化合物につき、投与登田に、隠島重量の平均値(これをIとする)及び対照併における頭島重量の平均値(これをCとする)をそれぞれ求め用負作用曲線よりT/C値が0.70及び0.50を示す数位を読みとつた。

(b) 森性剤定の試験

(1) 体型化及控寸影響

動物の体重は初回投与前より8日目 居 教 直 前まで毎日 御定した。 毎性 指 線 として、8日 目 居 教 直 前 の 平 均 体 重 の 投 与 前 の 平 均 体 重 に 対 す る 比 を 各 評 毎 に 求 め、 そ の 対 照 群 の 比 に 対 す る 相 対 位 を 各 用 量 毎 に 算 出 し、 こ の 相 対 値 が 0.90 に な る 用 量 (BWo.o.) を 用 量 作 用 曲

L/C:0.30 と T/C:0.70 及び T/C:0.50 との比(L/C:0.30/T/C:0.70,L/C :0.30/T/C:0.50)を求めた。

また、用量作用曲線を求めない場合には、対照群の白血球数に対する比 (L/C)を T/C で徐した数値(L/C/ T/C)を治療係数として求めた。

(11) 消化智に及ぼす影響

動物を8日目に、順島の摘出後に開 助し、消化管の障害を肉眼的に観察す ることにより、下記の基単に従い消化 管に及ぼす影響を測定した。 消化管障容指数の基準

小肠内容物;

水機性ではあるが軽度な場合 1点 水機性であり内容物を殆ど含 まない場合 2点

盲脳便の状態;

配状であるが水分含点の多い 樹合

点1

水様性であり内容物が少ない。 場合

結脳・直脇便の状態;

軟 使 (排 型 直 前 の 使) 1 点 下 痢 便 で 内 客 物 を 含 む 場 合 2 点 水 模 便 で 内 客 物 を 殆 と 含 ま な

水砂便で内容物を始と含また い場合:

各個体化をける小腸、肓腸、結腸及び直腸に関する指数の和をもつて、その個体の障害指数とする。従つて最も 数しい陣害が観察された個体では、指 数は7点となる。

消化智障容指数が2かよび3点を示す用数(GaかよびGs)を用数作用曲線 より求めた。

更に、抗阻瘍活性と消化管への障害との関係を知るために、治療係数として、GaとT/C:0.70 およびT/C:0.50との比(Ga/T/C:0.70, Ga/T/C:0.50)

との比(G₅/T/C:0.70,G₅/T/C: 0.50)を求めた。

□a,□aを求めない場合には、最も激しい解答を示す指数7と実別の消化管 障容指数(四との差を T/C で徐した数値 を(7-ロ/T/C)治療係数として求め

抗回瘍活性及び毒性の結果及びこれから求 めた治療係数を第Ⅳ 表ないし第 77 表に示す。

無	(V	表

		ジン誘導体	プン誘導体 抗腫瘍作用を有す る化合物 1 モルに		抗磷锡活性		白血球に対する影響	補化管に立	する影響
抗隠瘍作用を有する化 合物 	R1	(R ^e)n	対するチミジン(誘 導体の含有割合	T/C:0.70 (=2/kg)	T/C:0.50 (=V/kg)	る影響 BWO.9 (呵/kg)	L/C:0.30 (mg/kg)	On (≈9/kg)	0 ₃ (#9/kg)
5 - フルオロウラシル	ローベンチル カルポニル	4-ロープロ ポキシ	0.125 0	2 2 3 7	4 4 6 2	45 47	- 39	52 55	69 72
ヹ゚ーデオキシ−5−フルオ ロウリジン	エトキンカル ポニル	4-352	0.125 0	13 28	49 58	104 62	100	105 57	163 87
3'.5'-ジ-0-Tセチル-3 -(3-メチルペングイル)- 2'-デオキシ-5-フルオロウ リジン	フエ <i>ニ</i> ルカル ポニル	3-メトキン	0.5 0	8.5 5.6	46 26	72 34	- 48	76 35	122 65
3,5' - ジー 0 - T セナルー 3 - (2,3 - ジメトキシペンゾイ レ) - ゼ - デオキシ - 5 - フル t ロウリジン	水 業	3.4ーメテレ ンジオキシ	0 · 5 0	3.3 8.2	21 29	44 37	68 . 30	48 35	- 68
3,5-ピス-0-(4-メトキ ンフエノキンカルポニル)-3 -(4-n-プロポキンペンゾ (ル)-2-アオキシ-5-フ レオロウリジン	アセチル	4ーフルオロ	0.5	8.2	120	256	565	510	
3 - (3,4 - テテレンジオキシー シゾイル) - グーデオキシー	アセチル	3ーメチル	0.125	8.0	36	60	. 110	125	300
5ーフルオロウリジン	フエノキシ カルポニル		0.25	8.3	32	112	-	128	189
			o	19	51	52	76	56	90
メンレキセート	エトサシカルポニル	R ³	20	11	24	181	48 '	49	194
	アセチル	4-インプ ロピル	20	. 3.2	7.7	22	91	244	. –
			0 ,	3.2	. 6.5	6.2	13	7.4	10

斯 V 农

抗瞳傷作用を有する	(1)式のテミ	ジン防導体	抗腫瘍作用を有す		数 (T/C:	0.70亿对	する比)	治 療 係 数 (T/C: 0.50 化対する比)			
化合物	Ł,	(-R ²)n	る化合物 1 モル化 対するチミジン誘 導体の含有割合	BW 0.9/ T/C:0.70	L/C:0.30/ T/C:0.70		0 ₃ / 7/C:0.70	BW0.9/ T/C:0.50	L/C/T/C: 0,50	G1/ T/C:0.50	0s/ T/C: 0. 5
5ーフルオロウランル	n ーペンテル カルポニル	*4ー.n ープロ ホキシ	· 0.125 0	2.05 1.27	1.05	2.63 1.49	3.14 1.95	1.02 0.76	- 0.63	1.18	1.57
2'-デオキシー5ー フルオロウリジン	エトキシカル ポニル	4ーメナル	0.125 0	8.00 2.21	7.69 2.14	8.08 2.04	12.5 3.11	2.12 1.07	2.04 1.03	2.14 0.98	3.33 1.50
3(5'-ジ-0-アセチ ル-3-(3-メチル ベンゾイル)-2'-ア オキシ-5-フルオロ カリジン	フエニルカル ポニル	3ーノトキシ	0.5	8.47 6.07	- 8.57	8.94 6.25	14.3	1.57	1.85	1.65	2.65 2.50
3',5'-ジ-0-Tセチ ル-3-(2,3-ジ/ トキシペンゾイル)- ゾーデオキシ-5-フ ルオロウリジン	水 案	3.4-メチレンジオキシ	0.5	13.3	20.6 3.66	14.5	 8.29	2.10 1.28	3.24 1.03	2.29 1.21	2.34
3,5'-ピス-0-(4 -メトキシフエノキシ カルポニル)-3- (4-n-プロポキシ ベンゾイル)-2'-ア オキシ-5-フルオロ カリジン	アセチル	4-フルオロ	0.5	31.2	68.9	62.2	- .	2.13	4.71	4.25	
3 - (3,4 -ノチレン ジオキンペンゾイル) - ヹ - デオキシ - 5 - フルオロウリジン	ア セ チ ル フェノキシカ ルポニル	3ーメチル 4-nープロ ポキシ	0.125 0.25	7.50 13.5 2.74	13.8	15.6 15.4 2.95	37.5 22.8 4.74	1.67 3.50 1.02	3.06 - 1.49	3.47 4.00 1.10	8.33 5.9)
メンレキセート	エトキシカ ルポニル	R ³ ⁻	20	16.5	4.36	4.45	17.6	7.54	2.00	2.04	8.08
	アセチル	4-1ソプロ ピル	20	6.88	28.4	76.3	`	2.86	11.8	31.7	-
		٠.	0	1.94	. 4:06	2.31	3.13	0.95	2.00	1.14	1.54

统 Vi 表

抗腫瘍作用を有する化合物	(1)式のチミ	ジン誘導体	抗腫瘍作用を有する化合物の1モル	抗腫瘍作用を有する	抗肺瘍活性	消化管に対する影響	治療係數
	R ¹	(R ^a) _n	に対するテミジン 誘導体の含有割合	化合物の投与量 (ng/kg)	T/C	· a	7-6/T/C
3.5-2-0-7-+3-	4-メトサン	4 - エチル	0.5	64	0.36	2.2	13.3
(3-メチルベンパイル)- 2 -デオキシ-5-フルオロウリ ジン	フエノキシカルボニル		0	64	0.52	2.8	8.08
3.5-ジーローアセチルー3-	フェニルカル	R ⁵	0.125	256	0.22	4.4	11.8
(2-メチルベンゾイル)- 2 -デオキシ-5-フルオロウリ ジン	ポニル		0	256	0.21	5.3	R.10
3.5-シーローアセチルー3-	アセチル	4ーフルオロ	0.25	128	0.41	2.2	11.7
(3 - フルオロペンゾイル) - ど-デオキシ - 5 - フルオロウ リジン			0	128	0.35	3.5	10.0
3,5'-ピスーロー(4ーノトキ	R¹.; H	R ³	0.5	64	0.44	0 .	15.9
シフエノキシカルポニル) - 3 - (4-n-プロポキシペンゾ イル) - ビーデオキシー5-フ ルオロウリジン	ド・アセテル	, r	0	64.	0.49	1.3	11.6

畏中、 (R³)n の項でR³とあるは、一般式(I)中、

(R²)n co- が L で ある 化 合 物 を 示 す 。

- (2) 抗照病作用を有する化合物と一定用盤の一般式(I)で表わされるチミジン解源体を同時に経口役与した系での試験
 - (a) 杭嶼鄉活性測定の試験 前記(1) - (a) にかける抗戦傷作用を有す る化合物と一定用量の一般式(1) で扱わさ れるチミジン誘導体を同時に投与し、(1) - (a) と同様にして、杭州将活性訓定の試験を行つた。
 - (1) 海性研定の試験

前記(2) - (a) の実験におけるマウスの体 重減少度、白血球数減少度及び消化管障 害度を(1) - (b) の方法と同様にして測定す ることによつて、毒性測定の試験を行な い、治療係数を求めた。

抗腫瘍活性及び微性測定の結果を第四表に、 とれから求めた治療係数を第四表に示す。

第 署 表

抗腫瘍作用を有する化合物	([)式のチミジン誘導体		チミジン制導体 の投与量			体重に対する 影解	白血球に対する影響	消化管に対する影響		
	R1	(R [®])n	(*9/kg)	T/C:0,70 (mg/kg)	T/C:050 (mg/kg)	BML078(m&\ k&)	L/C:0.30(mg/kg)	G ₂ (= q/kg)	0 s (#9/kg)	
3',5'-ジ-0-アセチル- 3-(3-メチルベンゾイ ル)-2'-デオキシ-5- フルオロウリジン	水業	3.4 - メテ レンジオキ シ	54	16 6.2	50 24	119	125 45	299 36	59	
3.5'-ピス-0-(4-/ トキンフエノキシカルポニ ル)-3-(4-n-プロ ポキンペンソイル)- 2- アオキシ-5-フルオロウ リジン		2-メチル	20	8.6	64	134	198	. 153	265	

焦 曹 娶

抗聴弱作用を有する 化 合 物	(1)式のチ	ジン脱導体	チミジン誘導	治 摩	係数(7	/ C: 0.70 /C	対力る比)	商 線 係 数 (T/C:0.50 化对力			
	R1	(R ²)n	体の投与量 (sp/kg)	BW0.9/ 1/C:0.70	L/C:0.30/ T/C:0.70		G ₃ / T/C:0.70	BW0.9/ T/C:0.50	I,/C:0.30/ T/C:0.50		O ₅ / T/C:0.50
3'.5'-ジーローアセ チルー3 - (3 - /		3,4ーメチ	54	7.44	7.81	18.7	_	2.38	2.50	5.98	-
テルペンソイル)— 水 素 ビーデオキシー5- フルオロウリジン	水素	レンジオキシ	0	4.68	7.26	5.81	9.52	1.21	1.88	1.50	2.46
3(5'-ビス-0- (4-メトキシフエ ノキシカルポニル) -3-(4-ロープ ロポキンペンソイル) - ゼーデオヤウリジン - フルオロウリジン	アセチル	2-メナル	20	15.6	23.0	17.8	30.8	2.09	3.09	2.39	4.14

- (3) 抗風瘍作用を有する化合物と一般式(1)で 表わされるチミジン誘導体の投与経路を変 えた系での試験
 - (a) 抗腫瘍活性御定の試験

前記(I) - (a) の実験における、抗腫瘍作用を有する化合物とチミジン誘導体とを 腹腔内の投与に変えて、(I) - (a) と同様に して抗腫瘍活性測定の試験を行つた。

(14) 毒性測定の試験

前記(3) - (a)の実験におけるマウスの体 並減少度、白血球数減少度及び消化管障 害度を(1) - (口の方法と间標にして舞性調 定の試験を行い、治療係数を求めた。 抗騰瘍活性及び毒性測定の結果及び治療係 数を第12 表に示す。



抗魔傷作用を有する 文化 合 物	(1)式のチミ		抗腫瘍活性を有す お る化合物 1 モルに	ルムルのかと鼻	抗腫瘍活性	体重に対する 影響	前化療に対する 影響	冶器	係数
	R ¹	(R ²) _n	対するテミジン関 導体の含有割合		7/C	BW	G	BW/7/C	7-G/7/C
3.5-0-7-	水業	3.4 - 15		32	0.35	0.76	4.3	2.19	7.71
チルー3-(3-丿 チルペンピイル)- グーデオキシー5- フルオロウリジン		レンジオキン	. o	32	0.37	0.71	5.3	1.92	4.59
			0.25	256	. 0.37	0.89	1.7	2.41	14.3
アラピノシドシン	アセチル	*	0 .	256	0.46	0.84	2.7	1.83	9.35

第N 安ないし部は 表の試験結果から、一般式(i) の化合物を抗腫瘍活性物質と併用した場合に抗腫瘍活性を対する化合物単剤の投与の場合に比して、活性物質の抗腫瘍活性を放少さ重の放少等の毒性ないしとなる、角化管障害、白血球数及び体重の必要係の毒性ないしめが、からかであることが明らかに示される。

特許出断人 マナイ 爽品 工業 株式会社

代 頌 人 弁理士 崩